SILVER HALIDE COLOR PHOTOGRAPHIC SENSITIVE MATERIAL

Patent Number:

JP3226750

Publication date:

1991-10-07

Inventor(s):

ONDA HIROYUKI; others: 03

Applicant(s):

KONICA CORP

Requested Patent:

JP3226750

Application Number: JP19900021603 19900131

Priority Number(s):

IPC Classification:

G03C7/384

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PURPOSE:To obtain the silver halide color photographic sensitive material which holds a good absorption spectral characteristic and is improved in color developability by incorporating a specific magenta coupler

CONSTITUTION: The magenta dye formable coupler expressed by formula I is incorporated into this material. In the formula I, R1 to R5 denote a hydrogen atom or substituent; R6 denotes a diffusion resistant group; X1 to X5 denote a fluorine atom, chlorine atom, bromine atom, etc.; at least one of X1 to X5 denote a fluorine atom, bromine atom or iodine atom; B denotes a substituent; m denotes 0 to 3 integer; respective B may be the same or different when m is >= 2. The silver halide color photographic sensitive material which has the excellent color developability and is less increased in fogging is obtd. in this way.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

BEST AVAILABLE COPY

19 日本萬特許庁(JP)

① 特許出願公開

® 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-226750

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)10月7日

G 03 C 7/384

7915-2H

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全14頁)

る発明の名称

ハロゲン化銀カラー写真感光材料

②特 願 平2-21603

②出 願 平2(1990)1月31日

個発明者 恩田 浩幸 個発明者 加藤 みどり 個発明者 朝 武 敦 東京都日野市さくら町1番地 コニカ株式会社内 東京都日野市さくら町1番地 コニカ株式会社内

東京都日野市さくら町1番地 コニカ株式会社内 東京都日野市さくら町1番地 コニカ株式会社内

東京都新宿区西新宿1丁目26番2号

四代 理 人 弁理士 中島 幹雄 外1名

明 組 書

1. 発明の名称

ハロゲン化銀カラー写真感光材料

2. 特許額求の範囲

一般式 [1] で表されるマゼンタカブラーを含有することを特徴とするハロゲン化銀カラー写真感光材料。

一般式[[]

$$\begin{array}{c}
R_{a} \\
R_{a}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_{a}
\end{array}$$

(式中、Ri、Ra、Ra、Ra はRa およびRa は水 素原子または置換基を表し、Ra は耐拡散性基を 表し、Xi、Xi、Xa、Xa およびXa はフッ 素原子、塩素原子、臭素原子またはヨク素原子を 表し、Xi、Xi、Xi、Xa およびXi のうち 少なくとも 1 つはフッ素原子、臭素原子またはヨ ウ素原子を表す。

Bは置換器を表し、mは0~3の整数を表し、mが2以上のとき、各Bは同一でも異なってもよい。)

3. 発明の詳額な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明はハロゲン化銀カラー写真感光材料、特に新規なマゼンタカプラーを含有するハロゲン化銀カラー写真感光材料に関する。

[発明の背景]

減色法カラー写真に用いられるマゼンタカブラーとしては、吸収スペクトル特性が良好であり、 発色性が比較的良好な1-(ポリクロル置換フェニル)-4-アリールチオー5-ビラゾロンが知られている(欧州特許348135号)。

しかしながらその発色性は未だ十分でなく、更なる改良が望まれている。

[発明の目的]

そこで本発明の目的は前述のマゼンタカブラー

の良好な吸収スペクトル特性を保持すると共に、 発色性が改良されたハロゲン化銀カラー写真感光 材料を提供することにある。

[発明の構成]

本発明の目的は一般式 [I] で表されるマゼン タ色素形成性カプラーを含有するハロゲン化銀カ ラー写真感光材料によって達成された。

一般式[1]

$$\begin{array}{c}
R_{3} \\
R_{4} \\
R_{4}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_{1} \\
R_{2} \\
R_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_{1} \\
R_{2} \\
R_{3}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_{3} \\
R_{4} \\
R_{4}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_{3} \\
R_{4} \\
R_{4}
\end{array}$$

(式中、Ri、Ri、Ri、Ri およびRi は水 素原子または置換基を表し、Ri は耐拡散性基を 表し、Xi、Xi、Xi、Xi およびXi はフッ 素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子を 表し、Xi、Xi Xi Xi なよびXi のうち 少なくとも1つはフッ素原子、臭素原子またはヨ

(例えば、メタンスルホニルオキシ基、モーブチ ルスルホニルオキシ基、ベンゼンスルホニルオキ シ基等)、アシルオキシ基(例えば、アセトキシ 益、ペンゾイルオキシ基等)、アルコキシカルボ ニル(例えば、メトキシカルポニル基、モープト キシカルポニル基、デシロキシカルポニル基 等)、アリールオキシカルポニル基(併えば、フ ェノキシカルポニル基、p-トルオキシカルポニ・ ル基、ナフトキシカルポニル基等)、カルパモイ ル基(例えばメチルカルパモイル基、エチルカル パモイル基、プチルカルパモイル基、ヒープチル カルパモイル基、モーアミルカルパモイル基、オ クチルカルパモイル基、フェニルカルパモイル基 答)、スルファモイル基 (例えばヒープチルアミ ノスルホニル基、フェニルアミノスルホニル基 等)、オキシスルホニル基(倒えばエトキシスル ホニル基、モーオクチルオキシスルホニル基、フ ュノキシスルホニル基等)およびスルホニルアも ノ当(例えば、メタンスルホニルアミノ基、モー ブチルスルホニルアミノ基、デカンスルホニルア

ク素原子を表す。

Bは置換基を表し、mは0~3の整数を表し、mが2以上のとき、各Bは同一でも異なってもよい。)

以下一般式 [1]の化合物について詳細に説明する

一股式中のR、、R。、R。はおよびR。は水素原子または筐換基を表し、置換基としてはハロゲン原子(例えばフッ素、塩素、臭素、リラカルを、シアノ基、ヒドロキシ基、ののアルキル基であり、さらに好ましくは炭素飲1ないし22個のないし11個のアルキル基である。例えば、メチル基、トリフルオロメチル基、ペンタフルオロエチル基、デシル基等)、アルコキシ基(例えばフェノキシ基等)、アリールオキシ基(例えばフェノキシ基、ナフトオキシ基等)、スルホニルオキシ基等)、スルホニルオキシ基

ミノ益、トルエンスルホニルアミノ益等)、アシ ルアミノ茲(例えば、アセトアミド基、ペンズア ミド基、ブタンアミド基、α-(2、4-ジーt - アミルフェノキシ) アセトアミド基等)、酸イ ミド基(例えば、NIスクシンイミド基、N-フ タルイミド基、3ードデシルー2。5-ジオキソ - 1 - ヒダントイニル基等)、アルキルチオ基、 (例えば、エチルチオ基、ペンジルチオ基、2-(2、4-ジーヒーアミルフェノキシ) エチルチ オ基)、アリールチオ基(例えば、フェニルチオ 払、pートリルチオ基等)、クレイド基(例え は、Nーメチルクレイド基、N.Nージメチルク レイド基、N-フェニルクレイド基、N-ヘキサ デシルウシイド基等)、アシル基(例えば、アセ チル基、ペンゾイル基等)、オキシカルポニルア ミノ苗(例えばエトキシカルポニルアミノ苗、フ ェノキシカルポニルアミノ益等)、オキシカルポ ニルオキシ基(例えば、エトキシカルボニルオキ シ茹、フェノキシカルボニルオキシ苗等)、カル パモイルオキシ苗(例えばモーブチルカルパモイ ルオキシ蓋等)、等を表す。

 $R_1 \sim R_0$ で表される炭素飲の総和は 1 ないし 1 1 假であるのが好ましい。

また、RI及びR。の少なくとも1つは、現像主義の酸化体とのカップリング反応の後腺酸サストのでは、大力になって破費を使って破費を受ける。カルボニルオキシ基、カルボニルアミノ基、オキシカルボニルオキシ基、カルバモイルオキシ基等)を有することが好ましい。

式中、Reは耐拡散性基を表し、-L-R,の 構造を有するものが好ましい。

ここで L 社 - O C O - 、 - C O O - 、 - O - 、 - S - 、 - S O _{2 -}、

- CON-, - OSO: - 等の連結基を表し、 R:

R・は好ましくは炭素飲の和が12以上の直鎖 又は分岐のアルキル基、フェニル基、ナフチル基 等のアリール基を表し、R・で表される各基は置換基を有するものを含み、該置換基としては、例 えばR: ~R。で表される置換基として例示した ものが挙げられる。

R。は水素原子文は直鎖又は分岐のアルキル基を表し、該アルキル基は置換基を有するものを含み、該置換としては、例えばR』~R。で表されれる置換基として例示したものが挙げられる。

一般式【I】においてBは置換基を表し、設置換基としては例えばR』~R。で表される置換基として併示したものが挙げられる。

以下に、本発明において一般式【1】で表されるカブラーの代表的化合物の具体例を示すが、本発明はこれらの化合物に限定されるものではない。

例示化合物

1

3

2

4

5

9C.H. S NH - CO.C., sH.s.

6

B

(i) C, B, (i)

(i) B, C, 0

(i) B, C, 0

(ii) C, B, (ii)

NBCOCKO

NBCOCKO

SO, (ii) C, B, (ii)

9

CaH., (t) OC., H., CAP

RESO, OC., H., a

1 0

S NH O P P P O C. . H 2.

1 3

1 5

1 4

16

1 7

1 9

18

 21 .

2 2

2 3

以下に本発明に用いられるカブラーの代表的な 合成例を示すが、本発明はこれらに限定されるも のでない。

(以下介白)

合成例

例示化合物 3

以下の経路で合成した。

特開平3-226750(フ)

1 - (2.3.4.5,8-ペンタフルオロフェニル) - 3 - (2 - クロロー 5 - アセトアミノー 5 - ピラゾロン [上記化合物 (4)の合成]

2 - クロルー 5 - アセトアミドアニリン 13.0 8 と 8 - エトキシー 8 - イミノープロピオン酸エチル塩酸塩 45.6 8 をメタノール 1 4 0 m 2 中で 1 時間煮沸速流後、メタノールを設圧で除去する。 残留物に酢酸エチル 1 0 0 m 2 を加え、生成した塩化アンモニウムを確別後、雄液の酢酸エチル中に2,3,4,6,6,6-ベンタフルオロフェニルヒドラシン 18.5 8 を入れ、1 時間煮沸速流後、減圧回収する。

残留物にメタノール300mを、28%ナトリウムメチラートメタノール溶液35.0mを加え、30分間 煮棉透流後、放冷し、6N~塩酸350mをを2時間かけて緩加した。析出した結晶を値別し、水洗、メタノール洗浄したのち、乾燥する。アセトニトリルより再結晶して目的物35gを得た。 FAB~Mass m/e=433(M°)、

で摘下し、更に1時間提押した。反応終了後、有

NMR、IRは(4)の構造を支持した。

機層を分離し、水洗した後、減圧濃縮した。

残留物をエタノールで再結晶し、目的物を24.8 ま得た。

PABB-Mass m/e=682 (M°)、 NMR、IRは化合物 (7) の構造を支持した。

1 - (2.3,4.5,8-ペンタフルオロフェニル) - 3 - (2 - クロロー 5 - (2 - (4 - tert - オクチルフェノキシ) - ブチルアミド) - アニリノ] - 4 - (2 - ピパロイルアミノフェニルチオ) - 5 - ピラゾロン

[例示化合物 3 の合成]

(7)のカプラー18.5g、 o ーピパロイルアミノフェニルジスルフィド5.3 g、 N。 N ージメチルホルムアミド 9 0 m2 中に、典素 2.1 g、 N, N ージメチルホルムアミド 2 0 m2 溶液を減下後 2 時間掲俗上で加熱した。放冷後、氷水中に注ぎ析出物を値取した。乾燥後、アセトニトリルで再結晶し、例示化合物 3 を 7.0 g 得た。

FAB-Mass $m/s=869(M^+)$,

1 - (2, 3, 4, 5, 6 - ベンタフルオロフェニル) - 3 - (2 - クロロー 5 - アミノアニリノ) - 5 - ピラゾロン

[上記化合物(5)の合成]

(4)308.メタノール80 m2、損塩酸138を6時間煮排湿液後、放冷し、折出物を値取する。新出物を水250 m2で悪傷下、水酸化ナトリウム水溶液にで中和後、値取し、乾燥した。目的物を14.0g得た。

F A B - M a s s m / e = 3 8 8 (M *) 、
N M R 、 I R は化合物 (5) の構造を支持した。
1 - (2 , 3 , 4 , 5 , 8 - ペンタフルオロフェニル) - 3 - [2 - クロロー 5 - (- 2 - (4 - tert - オクチルフェノキシ) ブチルアミド) - アニリノ] - 5 - ピラゾロン

[上記化合物(7)の合成]

化合物 (5) 19.4g を酢酸エチル 8 0 mg に思 倒させ、更に酢酸ナトリウム 4.5 g の水格液 3 0 mg を加える。ここに 2 - (4 - tert-オクチルフェノキシ) - プチリルクロライド 15.5g を盗進

NMR、IRは3の構造を支持した。

本発明に用いられるマゼンタカブラーの協加量 は通常ハロゲン化銀 I モル当り 1.0 × 10⁻¹モル〜 1.0 モル、好ましくは 5 × 10⁻¹~ 8 × 10⁻¹モルの 鉱棚である。

本発明に用いられるマゼンタカプラーは単独で

特開平3-226750(8)

使用しても2種以上を併用してもかまわない。

更に本発明に用いられるマゼンタカプラー以外のマゼンタカプラーを併用してもかまわない。

本発明の感光材料に用いるハロゲン化観乳剤は、常法により化学増感することができ、増感色素を用いて所望の波長域に光学的に増感できる。

ハロゲン化銀乳剤には、カブリ防止剤、安定剤 等を加えることができる。 譲乳剤のパインダとし ては、ゼラチンを用いるのが有利である。

乳剤層、その他の親水性コロイド個は、硬膜することができ、又、可塑剤、水不存性又は慰存性合成ポリマーの分散物(ラテックス)を含有させることができる。

カラー写真感光材料の乳剤層には、カプラーが 用いられる。.

更に色補正の効果を有しているカゥードカプゥー、 競合カプラー及び現像主楽の酸化体とのカップリングによって現像促進剤、源白促進剤、 改像剤、 ハロゲン化銀溶剤、 胸色剤、 侵限剤、 カブリ剤、 カブリ防止剤、 化学増燃剤、 分光増感剤及び

滅感剤のような写真的に有用なフラグメントを放 出する化合物を用いることができる。

展光材料には、フィルタ層、ハレーション防止層、イラジエーション防止層等の補助層を設けることができる。これらの層中及び/又は乳剤層中には現像処理中に感光材料から適出するかもしくは環白される染料が含有させられてもよい。

感光材料には、ホルマリンスカベンジャー、蛍 光増白剤、マット剤、滑剤、画像安定剤、界面活性剤、色カブリ防止剤、現像促進剤、現像促進剤 や環白促進剤を添加できる。

支持体としては、ポリエチレン等をラミネート した紙、ポリエチレンテレフタレートフィルム、 パライタ紙、三酢酸セルロース等を用いることが できる。

本発明の感光材料を用いて色素圏像を得るには 露光後、通常知られているカラー写真処理を行う ことができる。

(以下杂白)

【実施例】

以下、本発明を実施例により説明するが本発明 は以下の実施例にのみ限定されるものではない。 実施機士

(ハロゲン化銀乳剤の震製)

中性法、同時混合法により、表1に示す3種類のハロゲン化銀乳剤を開製した。

またそれぞれのハロゲン化銀乳剤は化学増底終了後に乳剤安定剤として下記に示すSTB-1をハロゲン化銀1モル当り、5×10~ モル添加した。

以下余白

	分光增昂色	SD-1* SD-2* SD-3*
*	6. 华 着 点 当	テオ硫酸 ナトリウムキ 塩化金酸キ ²
1	■ f 基 存 容 法	0.67 0.45 0.43
	% 3	9 C C C C C C C C C C C C C C C C C C C
	% 7 2 5 Y	93.5 93.5
	. o #	- M M

光翘10.

8 8 8

95×10-64 七人逝り 2 88億万 6 6 加 抓 m * ゲン 方様1 ン会舗1 合金 九篇 分無 ٨ < < < < <

STB-I

(以下余白)

S D - 3

(ハロゲン化銀カラー写真感光材料試料の作製)

次いで、以下の各層をアナターゼ型の酸化チタンを含有したポリエチレン樹脂コート紙上に顕春に塗設することによりハロゲン化銀カラー写真感光材料試料 1 0 1 を模型した。添加量は108 ca 2 当りで示した。

第1層:青感性ハロゲン化観乳剤層

20mgのゼラチン、線量として5mgの脊低性ハロゲン化銀乳剤(Em-1)、モして8mgのY-カブラー(Y-1)および0.1mgの2、5-ジーセーオクチルハイドロキノンを格解した3mgのジオクチルフタレートカブラー溶媒を含む層。

第2周:中間周

1 2 mgのゼラチン、0.5 mgの 2 、5 ージーセーオクチルハイドロキノンおよび 4 mgの紫外線吸収剤(U-1とU-2)を溶解した 2 mgのジブチルフタレート紫外線吸収剤複媒を含む中間層。

第3層:経感性ハロゲン化銀乳剤層

1 8 mgのゼラチン、銀量として 4 mgの経感性ハロゲン化銀乳剤(Em - 2)、そしてM - カプラ

ーとして、比較化合物 - (a) を 5 mgと、 2 mgの 酸化防止剤 および 0.2 mgの 2 、 5 ー ジー t ー オ ク チルハイド ロ キノ ンを 溶解 した 2.5 mgの ジオ クチ ルフタ レート カ ブラー 溶媒 を含む層。

第4層:中間層

(2)と同じ組成物を含む中間層。

第5層:赤感性ハロゲン化観乳剤層

1 8 m g の ゼ ラ チ ン、 鎖量と して 4 m g の 赤 感性 ハロゲン 化 銀乳剤(E m - 3)、 そ して 3.5 m g の C ー カ ブ ラ ー (C - 1) お よび 0.1 m g の 2 、 5 ー ジー セ ー オ ク チ ル ハ イ ド ロ キ ノ ン を 溶解 し た 2.0 m g の ト リ ク レ ジ ル ホ ス フェート カ ブ ラ ー 溶媒 を 含む 層。

第6届:保護港

9 a gのゼラチンを含有しているゼラチン保護層。

第1層から第6層の各層には塗布助剤を添加 し、更に第4層および第6層にはゼラチン無機剤 を磁加した。

第2層、第4層の紫外線吸収剤としては、ロー

1とリー2の等モル混合物を用いた。

第3層の酸化防止剤として、 ジーセーベンチル ハイドロキノン - ジーオクチルエーテルを用い た。

以下余白

$$Y-1$$

C - 1

U - I

U - 2

(以下余白)

尚、試料 1 0 1 の第 3 層の比較化合物 (a) を 第 2 表に示す M - カブラー (等 モル量 添加) に変 更し、試料 1 0 2 ~ 1 0 5 を作製した。

得られた試料を通常の方法でそれぞれウエッジ 部光後、以下の発色現像処理工程に従って処理し *

得られたマゼンタ色素関係を領度計(コニカ株式会社製PDA-65型)を用いて緑色光で測定し、発色感度(試料101を100とする相対感度で表示)、最高過度およびカブリを算出し、第2表に示した。

上記で得た各試料を通常の方法でウエッジ露光 後、下記工程で処理を行った。

处理工	程		•	Ġ.	度							時	Ŋ	
発色斑	(1)	3	5	C	±	0.	3	C				4	5	Ħ
(排白定	#	3	5	C	±	0.	5	t				4	5	Ħ
安 定	化	3	0	t	~	3	4	t				9	0	ø
乾	燻	盍	温	(2	5	t	}	で	Ė	燃	乾	燩	

[発色現像液]

8 0 0 m A

. 特別平3-226750 (11)

トリエタノー	ルアミン 10g 7	アンモニウム2水塩 80g
и, и-эт	チルヒドロキシルアミン 5g ュ	・チレンヴァミン四酢酸 18
臭化カリウム	0.02 g	・ 才硫酸アンモニクム(70%水溶液) 100mg
塩化カリウム	2 g 4	直礁酸アンモニクム(40%水熔液) 27.5m.g.
亜磺酸カリウ	Д 0.1 g	水を加えて全量を14とし、炭酸カリウム又は
1-510+		(酢酸でpH = 1.2 に調整する。
タホスホン酸	1.0 g	【安定化液】
エチレンジア	ミン四節酸 1.0g 5	i - クロロー 2 - メチルー 4 -
カテコールー:	3,5 - ジスルホン酸	イソチアゾリンー3ーオン 1.0g
ニナトリウム	塩 1.0g x	ニチレングリコール 1.08
N-エチル-	N - 月 - メタンスルホン 1	ーヒドロキシエチリデンー1, 1-
	•	?ホスホン酸 2.9g
アニリン硫酸は	- · ·	
•		
ベンジスルホ:		(酸化アンモニウム(20%水溶液) 3.0g
	ン最誘導体) 1.0g 頭	『磁酸アンモニウム 1.08
炭酸カリウム	17 g	【光増白剤(4,4~-ジアミノスチル
水を加えてま	金量を18とし、pli=10.10に開整し ペ	(ンジスルホン酸鉄準体) 1.5 g
t.		水を加えて全量を18とし、硫酸又は水酸化カ
【領白定着被】	l y	ウムでρ8-7.0に 調整する。

エチレンジアミン四酢酸第二鉄

		比本本本本本 表表表验验
	斯德加斯	
	6 £ ¢	0 - 1 1 2 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0
第 2 表	五色色素	
*	A 79	在 全 等 等 等 等 等 等 等 等 等 等 等 等 等
	成料10.	000000

比較化合物(a)

(欧州特許第348、135号記載の化合物)

第2表に示す結果から本発明のマゼンタカブラ ーを用いた試料102~108は比較カプラーを 用いた試料101に比べて、高い発色感度および 最高機度を有しており、かつカブリの増加もない ことがわかる。また、試料102の併示化合物1 の代りに5を用いた試料についても上記の効果が 認められた。

実施例 2

下記に示す腊椿成にて、多層カラーフィルム試 料 2 0 1 をハレーション防止層を塗設した支持体 上に設層して作製した。

腊棉成····Pro層、BH層、BL層、YF層、

G H 層、 G L 層、 I L 層、 R H 層、 R L 層、 支持 体

次にRL層、RH畑、GL側、GH畑、BL 樹、BH唇、IL層、YP周、Pro層について説 明する。

抵加量は 1 m²当りで示した。又、ハロゲン化銀及 びコロイド銀の量は銀に換算して示した。

·RL層(低態度素感性ハロゲン化観乳制層)

平均粒径(P) 0.47μm、変動係数(S / P)
0.12、平均Agi B モル%を含むAgBrl からなる乳
剤(乳剤I)を赤感性に色増感したもの1.0 g、平均粒径0.31μm、変動係数0.10、平均Agi B モル%を含むAgBrl からなる乳剤(乳剤II) 1.0 g
並びに0.07gの1ーヒドロキシー4ー [4ー(1ーヒドロキシー8ーアセトアミドー3、6ージスルホー2ーナフチルアゾ)フェノキシ]ーNー[
δー(2、4ージーヒーアミルフェノキシ)ブチル]ー2ーナフタミド・ジナトリウム(C C ー 1という)、0.4 gのレアンカブラー(C ー 2)及び0.05のDIR化合物(D ー 1)を1.0 gのトリ

Pを2.4 mのゼラチンを含む水箱液中に乳化分散 した分散物とを含有している層。

GH層(高感度静感性ハロゲン化銀乳剤層)

乳剤IIIを鞣感性に色増感したもの2.0 g並びに
0.14gのマゼンタカプラー(比較化合物(B))
及び 0.45gのカラードマゼンタカプラー(CMー
1)とを溶解した 0.27gのTCPを2.4 gのゼラテンを含む水溶液中に乳化分散した分散物とを含

BL層(低感度青感性ハロゲン化銀乳剤層)

乳剤 『を青感性に色増感したもの 0.5 g 、乳剤 II を青感性に色増感したもの 0.5 g 並びに 0.7 g のイエローカブラー (Y-2)及び 0.01g の D 『R 化合物 (D-1)とを溶解した 0.16g のTCPを 1.8 g のゼラチンを合む水溶液中に乳化分散した分散物とを含有している層。

8 日間(高感度青感性ハロゲン化銀乳剤間)

平均粒径 0.8 μm 、変動係数 0.14、平均Ag 1 8 セル%を含むAg 8 c l からなる乳剤を育感性に色増速した 0.9 g の乳剤及び 0.25 g のイエローカブラ

クレジルホスフェート(TCPという)に格解 し、これを1.4 gのゼラチンを含む水溶液中に乳 化分散した分散物とを含有している層。

RH層(高感度赤感性ハロゲン化銀乳剤層)

平均粒径 0.7 μ m 、変動係数 0.12、平均 A g l δ をル%を含む A g l r l からなる 扎剤 (乳剤 III)を赤 感性に色増感したもの 2.0 g 並びに 0.20 g のシアンカブラー (C C - 1) とを 0.23 g の T C P に 溶 解し、これを 1.2 g の ゼラチンを含む水溶液中に乳化分散 した分散物とを含有している 層。

GL層(低感度疑感性ハロゲン化銀乳剤層)

乳剤 I を縁感性に色増感したもの1.5 g. 乳剤 II を緩感性に色増感したもの1.5 g並びに0.54gのマゼンタカプラー(比較化合物(B))、0.10gの1ー(2、4、6ートリクロロフェニル)ー4ー(1ーナフチルアゾ)ー3ー(2ークロロー5ーオクタデセニルスクシンイミドアニリノ)ー5ーピラゾロン(CM-1という)及び0.04gのD1R化合物(D-1)を存解した0.88gのTC

ー(Y - 2) を溶解した 0.25gのTCPを 2.0 gのゼラチンを含む水溶液中に乳化分散した分散物とを含有している層。

1 し煙(中間層)

0.07 gの 2.5 - ジーセーオクチルハイドロキ ノン (HQ - 1 という) を特別した0.07gのジブ チルフタレート (DBPという) 及び0.70gのゼ ラチンを会有する層。

YF層(黄色フィルター層)

0.15gの黄色コロイド銀、0.1 gのHQ-1を 格解した0.11gのDBP及び1.0 gのゼラチンを 会有する層。

Pro層(保護層)

1.3 gのゼラチンからなる層。

(以下氽白)

Y - 2

D-1

C - 2

比較化合物 (B) (欧州特許第348,135 号記載の化合物)

このようにして作製した試料201のGL間お よびGH層の比較化合物(B)を表-3に示すマ ゼンタカブラーに等モル置き換えた以外は、以料 2 0 1 と全く同じ試料 2 0 2 ~ 2 0 8 を作製し

各試料を通常の方法でウエッジ露光した後、下 記の処理工程に従ってカラー現像処理を行った。

奴	理	I	程				温	皮					処	理	畴	R	l
発	£	瑰			3	8	t						3	分	1	5	秒
课			Ė		3	8	T						6	分	3	0	秒
*			冼		2	5	τ	~	3	0	C		3	分	1	5	Ð
定			看		3	8	C						6	分	3	0	秒
*			洗		2	5	t	~	3	0	t		3	分	1	5	秒
安	泵	<u> </u>	化		2	5	t	~	3	0	t		1	分	3	0	秒
乾			燥		7	6	t	~	8	0	t						
6z á	n. FM	- #	1=	_		_						_	 			_	

各処理工程において使用した処理液組成は下記。 の如くである。

【発色現像液】

4-アミノ-3-メチルーN 4.75 g

無水亜磺酸ナトリゥム 4.25 g ヒドロキシルアミン1/2硫酸塩 1.0 g 無水炭酸カリウム 17.5 g 臭化ナトリウム 1.3 g ニトリロ三酢酸・3ナトリウム(1 水塩) 2.5g 水を加えて11とし、水酸化ナトリウムを用いて pH= 10.8に調整する。

[漂白被]

エチレンジ	アミン四酢酸鉄	
アンモニウ	ム 塩	100.0 g
エチレンジ	アミン四酢酸	
2 アンモニ	ウム 塩	10.0 g
臭化アンモ	ニウム	150.0 g
水酢酸		10.0 g
水を加えて	7 1 4 とし、アンモニ	【水を用いてp.B

・8.0に調整する。

175.0 g 8.6 g

メタ亜硫酸ナトリウム

. 3 g

水を加えて1.4 とし、酢酸を用いてpH=8.0に調整する。

【安定液】

ホルマリン(37重量%)

l.5 m 4

コニダックス(コニカ株式会社製)

7.5 m A

水を加えてしまとする。

上記で処理された各試料について実施例1と同様にして発色感度(試料201を100として相対感度で表示)およびカブリを算出し、表-3に示した。

以下余白

表 - 3 に示すように本発明のマゼンタカブラーを用いた試料202~20~ は比較化合物を用いた試料に比べ、発色感度が良好であり、かつカブ

また試料 2 0 2 の例示化合物 2 の代りにカブラー(1 8)及び(2 1)を用いた各試料についても、本発明の効果が認められた。

りの上昇も認められないことがわかる。

[発明の効果]

以上の結果から明らかなように、本発明により、発色性に優れ、かつ、カブリの上昇の少ない ハロゲン化銀カラー写真感光材料を提供すること ができた。

出願人

コ ニ カ 株式会別

代理人弁理士

中島齢が

外1名

			æ	野田	SK.	AX	AX
		=	Ħ	Ħ	17	*	*
	# 7 y	0.13	80.0	6.0	0.10	0.1.0	0.30
æ	発色器度	1 0 0	1 3 0	1 3 2	1 2 9	0 8 -	134
***	1						
**	•	l					
	7	-					
岷	42	م	M	Œ	•	~	•
		~			-	-	14
	=					_	
	•		-	4			-
		#	允	¥	牨	¥	¥
	د	2	K	16	帳	换	16
	ڻ	뉙	蚕	85	牽	套	藍
	五 元	2 0 1	2 0 2	2 0 3	4 0 4	2 0 5	2 0 6
		L. <u>``</u>					

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.